Hydrosoluble copolymers and their use as building material auxiliaries

Patent number:

EP0214454

Publication date:

1987-03-18

Inventor:

LANGE WERNER DR; HOHL FRANK; SZABLIKOWSKI

KLAUS DR

Applicant:

WOLFF WALSRODE AG (DE)

Classification: - international:

C08F220/56; C08F226/02; C08F220/06; C04B24/26

- european:

C04B24/16; C04B24/26V; C04B28/02; C08F220/06;

C08F220/56; C08F226/02

Application number: EP19860110675 19860801 Priority number(s): DE19853529095 19850814

Also published as:



US4727116 (A1) EP0214454 (A3)

DE3529095 (A1)

EP0214454 (B1)

Cited documents:



EP0044508

Report a data error here

Abstract not available for EP0214454

Abstract of corresponding document: US4727116

The present invention relates to new water-soluble copolymers based on acrylic acid derivatives and their use as building material auxiliaries.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 214 454

A2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 86110675.5

(2) Anmeldetag: 01.08.86

(5) Int. Cl.⁴: C 08 F 220/56 C 08 F 226/02, C 08 F 220/06 C 04 B 24/26

30 Priorität: 14.08.85 DE 3529095

(3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 18.03.87 Patentblatt 87/12

Benannte Vertragsstaaten: AT DE FR IT NL

71) Anmelder: Wolff Walsrode Aktiengesellschaft **Postfach**

D-3030 Waisrode 1(DE)

(72) Erfinder: Lange, Werner, Dr. Im Heidfeld 18

D-2722 Visselhövede(DE)

(72) Erfinder: Höhl, Frank **Brochdorf 52**

D-3044 Neuenkirchen(DE)

(72) Erfinder: Szablikowski, Klaus, Dr.

Claudiusstrasse 5 D-3030 Walsrode 1(DE)

(74) Vertreter: Zobel, Manfred, Dr. et al,

c/o BAYER AG Konzernverwaltung RP Patentabtellung

Bayerwerk

D-5090 Leverkusen(DE)

⁽A) Wasseriösliche Copolymerisate und deren Verwendung als Baustoffhilfsmittel.

Die vorliegende Erfindung betrifft neue wasserlösliche Copolymerisate auf Basis von Acrylsäurederivaten und deren Verwendung als Baustoffhilfsmittel.

Wolff Walsrode AG

5 .

3030 Walsrode-Bomlitz Str/Ke-c

- Wasserlösliche Copolymerisate und deren Verwendung als Baustoffhilfsmittel
- Die vorliegende Erfindung betrifft neue wasserlösliche Copolymerisate auf Basis von Acrylsäurederivaten und deren Verwendung als Baustoffhilfsmittel.
- Das Verlegen von Nutzfußboden, z.B. Holzparkett, Fliesen
 oder Kunststoff-Fußbodenbelägen, kann nur auf horizontalen
 und absolut ebenen Fußboden-Oberflächen erfolgen. Bei der
 Erstellung von Gebäuden werden im Rohbau jedoch nur unebene Betonoberflächen erhalten, so daß aus diesem Grund
 üblicherweise auf diese unebenen Betondecken zunächst ein
 Estrich aufgebracht werden muß.

Während früher zur Herstellung der erforderlichen horizontalen und ebenen Oberflächen Estriche aus Gußasphalt, Zement oder Magnesit verwendet wurden, deren Aufbringen, Nivellieren und Glätten einen beträchtlichen Arbeitsaufwand mit sich brachte, sind seit einiger Zeit auch Mörtelmischungen bekannt, die nach Zugabe von Wasser eine fließund pumpfähige Konsistenz aufweisen und sich unter dem Einfluß der Schwerkraft wie eine Flüssigkeit auf den unebenen Fußboden selbst nivellieren und glätten.

30

So ist aus der DE-OS i 943 634 eine Mörtelmasse bekannt, die aus Anhydrit, gegebenenfalls Sand, einem Anreger, einem mit Sulfit oder Sulfonsäure modifiziertem Harz auf der Basis eines Amino-S-triazins mit mindestens 2 NH2-Gruppen als festigkeitserhöhendem Zusatz, einem Netzmittel und gegebenenfalls einem Entschäumer besteht. Es handelt sich hierbei um Melaminformaldehydkondensationsprodukte, die als Betonverflüssiger zugesetzt werden. Durch die Betonverflüssigung soll eine möglichst leicht pumpfähige Betonmischung erhalten werden, die extrem gut verfließt und möglichst schnell aushärtet.

15

10

Nachteilig bei diesen Produkten auf Melaminformaldehydbasis ist, daß ihre Verflüssigung nur ≈ 15 min anhält.

Hierzu kommt noch, daß die Anforderungen an ein Verfließ-20 mittel in einem selbstnivellierenden Fließestrich grundsätzlich anders sind als diejenigen an einen Betonverflüssiger. So ist bei einem Verfließmittel für selbstnivellierenden Fließestrich ein völlig homogenes Verfließen der Estrichmasse erforderlich. Insbesondere darf beim Ver-25 fließen kein' Sedimentieren der schwereren Bestandteile auftreten. Das Verfließhilfsmittel für Betonestrich muß somit eine gewisse Tragfähigkeit für die Baustoffmischung aufweisen. Da es auf der Baustelle beim Aufbringen des Fließestrichs durchaus zu Verzögerungen kommen kann, ist 30 es notwendig, daß das Fließestrichhilfsmittel auch noch 1 Stunde nach dem Zusatz zur Baustoffmischung seine volle Wirksamkeit behält.

Bei Hilfsmitteln auf Basis von Melaminformaldehydkondensationsprodukten tritt jedoch beim Verfließen eine Sedimentation der schwereren Bestandteile auf. Außerdem ist
es nicht möglich, die Fließestrichmischung nach 1 Stunde
durch Rühren wieder in einen einwandfrei fließfähigen
Zustand zu bringen, so daß ein homogenes Verfließen erreicht wird. Man hat auch versucht, durch Zusatzmittel die
Tragfähigkeit zu verbessern. Dies gelingt jedoch nur unvollkommen.

Uberraschenderweise gelingt es nun, mit den erfindungsgemäßen Polymerisaten Verfließhilfsmittel für Baustoffmischungen bereitzustellen, die bereits in niedrigen Mengen zugesetzt, das gewünschte homogene Verfließen von Baustoffmischungen zu Estrichen mit absolut ebener Oberfläche bewirken. Es ist hierbei nicht notwendig, irgendwelche Hilfs- und Zusatzstoffe zuzusetzen, um das homogene Fließen zu erreichen. Besonders vorteilhaft bei diesen erfindungsgemäßen Polymerisaten ist, daß ihre volle Wirksamkeit auch noch 1 Stunde nach Zugabe zur Baustoffmischung erhalten ist.

Gegenstand der Erfindung sind daher wasserlösliche Copolymerisate, die zu

5 bis 50 Mol-%, vorzugsweise 10 bis 40 Mol-% ausResten der Formel I

35

2) 0 bis 20 mol-%, vorzugsweise 0 bis 15 mol-% Resten der Formel II

3) 5 bis 50 mol-%, vorzugsweise 20 bis 50 mol-% Resten der Formel III

5

10

25

30

35

4) 5 bis 50 mol-%, vorzugsweise 10 bis 40 mol-% Resten der Formel IVa oder IVb

5) 2 bis 50 mol-%, vorzugsweise 5 bis 30 mol-% Resten der Formel V

WW 5246

6) 5 bis 50 mol-%, vorzugsweise 5 bis 30 mol-% Resten der Formel VI

- bestehen, wobei die Summe aus 1) bis 6) immer 100 mol-% ergeben muß und deren Verwendung als Baustoff-Hilfsmittel, insbesondere als Verfließhilfsmittel, in selbstnivellierenden Estrichmischungen und Fußbodenausgleichsmassen.
- In den Resten I bis VI der statistisch aufgebauten Polymerisaten bedeuten:
 - R₁ Wasserstoff oder eine Methylgruppe,
- 20 R₂ eine Alkoxycarbonylgruppe mit 1 bis 4 C-Atomen in der Alkoxygruppe, vorzugsweise eine Ethyloxy-, Isobutyl-oxy-oder tert-Butyloxycarbonylgruppe, eine Alkanoyl-oxygruppe mit 1 bis 4 C-Atomen oder eine β-Hydroxy-alkoxycarbonyl mit 2 oder 3 C-Atomen,
 - R₃ eine Methyl- oder eine Ethylgruppe,
 - R₄ Wasserstoff oder eine Methylgruppe,
- R₅ und R₆ gleich oder verschieden, Wasserstoff, eine Methyl-, Ethylgruppe oder können gemeinsam einen Trimethylen- oder Pentamethylenring bilden,
 - R₇ Wasserstoff oder eine Methylgruppe,

35

und

5

15

- Y eine kovalente Bindung oder eine Gruppe der Formel -CO-NH-C(CH₃)₂-CH₂-, und
- 10 X ein Imidazol- oder Carbazolrest.

Vorzugsweise können die erfindungsgemäßen Polymerisate noch mit niederen, aliphatischen Aldehyden, vorzugsweise Formaldehyd und Natriumhydrogensulfit umgesetzt werden, wobei 0,1 bis 1 Mol, vorzugsweise 0,4 bis 0,8 Mol/pro Mol der Reste der Formel III an Aldehyd zugesetzt werden. Das Natriumhydrogensulfit wird vorzugsweise äquimolar zum Aldehyd eingesetzt.

Besonders bevorzugt sind Copolymerisate, die sich von Ethylacrylat, Vinylacetat, Acrylamid, 1-Vinylpyrrolidon-2, Acrylsäure und 2-Acrylamido-2-methylpropansulfonsäure ableiten, sowie Umsetzungsprodukte dieser Copolymerisate mit Formaldehyd und Natriumhydrogensulfit.

25

30

Diese ausgezeichnete Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Copolymerisate als Verfließhilfsmittel in Baustoffmischungen war völlig überraschend, da ähnlich aufgebaute Copolymerisate aus z.B. Acrylamid, AMPS und Vinylpyrrolidon völlig ungeeignet sind.

Die erfindungsgemäßen Polymerisate können in an sich bekannter Weise z.B. durch eine radikalische Polymerisation in wäßriger Lösung hergestellt werden.

Dabei wird die Polymerisation wie üblich in einer Schutzgasatmosphäre, vorzugsweise unter Stickstoff, durchgeführt. Die Polymerisationstemperatur soll zwischen 20 und 100°C, vorzugsweise zwischen 30 und 60°C, liegen.

Die Polymerisation kann durch die üblichen Polymerisationsinitiatoren gestartet werden, z.B. K₂S₂O₈, H₂O₂, (NH₄)₂S₂O₈, H₂O₂/Isoascorbinsäuregemisch. Pro 100 g Monomere werden in der Regel 1 bis 10 g Polymerisationsinitiator eingesetzt.

Zur Durchführung der Polymerisation werden die Monomeren 20 vorzugsweise mit einer Konzentration im Bereich von 20 bis 40 Gew.-% an Gesamtmonomeren in Wasser gelöst. Zur besseren Verteilung der nicht wasserlöslichen Monomeren kann ein Tensid zugesetzt werden. Da es das Ziel ist, möglichst kurzkettige Polymerisate zu erhalten, werden relativ große 25 Mengen eines Kettenlängenreglers eingesetzt. Hierzu können Hydrochinon, Isopropanol oder weitere geeignete Kettenlängenregler verwendet erden. Nach einer Stickstoffspülung wird die Reaktion gestartet. Die Copolymerisate können auch vorteilhaft mit Formaldehyd und Natriumhydrogensulfit 30 umgesetzt werden, um den Anteil an Sulfonsäuregruppen im Fertigprodukt zu erhöhen.

Aus der wäßrigen Lösung kann das erfindungsgemäße Copolymerisat durch Abdestillieren des Wassers oder Ausfällen durch Mischen der Lösung mit einem wassermischbaren orga-

35

10

nischen Lösungsmittel, wie Methanol, Ethanol, Aceton oder dergleichen isoliert werden. Vorzugsweise wird jedoch die wäßrige Lösung des Reaktionsprodukts direkt, evtl. nach Einstellen einer gewünschten Konzentration, als Verfließhilfsmittel für Estrichmischungen eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen Copolymerisate sind hervorragend geeignet als Hilfsmittel für Baustoffmischungen. Sie bewirken ein homogenes, gleichmäßiges Verfließen von Estrichmischungen zu einer völlig ebenen, glatten Oberfläche.
Besonders vorteilhaft ist, daß diese erfindungsgemäßen
Copolymerisate ihre Wirksamkeit auch noch nach 1 Stunde

Copolymerisate ihre Wirksamkeit auch noch nach 1 Stunde nach Zugabe des Polymerisats zur Baustoffmischung voll beibehalten. Es steht somit ein hervorragendes Verfließmittel für den Einsatz in Estrichmischungen und Fußbodenausgleichsmassen zur Verfügung.

20

25

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind daher Baustoffmischungen, insbesondere Estrichmischungen, auf Basis
Zement, Sand und Flugasche, die dadurch gekennzeichnet
sind, daß sie als Verfließhilfsmittel die erfindungsgemäßen Copolymerisate enthalten.

Üblicherweise werden zur Formulierung von Fließestrichmischungen des Verfließhilfsmittels, wie z.B. das bekannte Hilfsmittel auf Melaminformaldehydkondensationsproduktbasis in Mengen von 0,4 bis 0,8 Gew.-%, bezogen auf den eingesetzten Feststoff, eingesetzt. Mit den erfindungsgemäßen Copolymerisaten ist es jedoch möglich, schon bei

35

einer Einsatzmenge von nur 50 % der bisher üblichen Mengen ein hervorragendes Verfließen von Estrichmischungen zu erreichen. Das erfindungsgemäße Verfließhilfsmittel zeigt daher schon seine volle Wirksamkeit in Mengen von 0,05 bis 1 Gew.-%, vorzugsweise 0,15 bis 0,4 Gew.-%, bezogen auf Feststoffe. Die Estrichmischungen sind vorzugsweise auf Basis von Zement, Sand und Flugasche.

. 20

Beispiel 1

5

10

15

In einem 1 1-Polymerisationskolben mit Rührer, Rückflußkühler und Gaseinleitrohr für Inertgas werden 329 g entionisiertes Wasser vorgelegt. Danach werden 22,58 g Ethylacrylat zugegeben. Diese Menge entspricht 0,2256 mol Ethylacrylat.

Anschließend werden

9,06 g Vinylacetat = 0,1053 mol und

128,3 g 30 %ige wäßrige Acrylamidlösung = 0,5414 mol und

40,07 g 1-Vinylpyrrolidon-2 = 0,3610 mol und

8,67 g Acrylsaure = 0,1203 mol und

62,26 g 50 %ige Lösung von 2-Acrylamido-2-methylpropannatriumsulfonat (AMPS) zugegeben.

20

Diese Monomereinsatzmengen entsprechen einer Zusammensetzung von

15 mol-% Ethylacrylat,

7 mol-% Vinylacetat,

36 mol-% Arylamid,

24 mol-% 1-Vinylpyrrolidon-2,

8 mol-% Acrylsaure und

10 mol-% AMPS.

30

25

Als Kettenlängenregler wird Hyddrochinon in einer Menge von 6 g in Form einer 1 %iger Lösung 2 0,04 %, bezogen auf die Gesamtmonomereinwaage, eingesetzt. Um eine bessere Verteilung der nicht wasserlöslichen Monomeren zu er-

35

WW 5246

reichen, wird eine Lösung des anionischen Tensids Alkyldiglykolethersulfat-natriumsalz auf Basis nativer Fettalkohole R-O-($\rm CH_2-CH_2-O$)₂- $\rm SO_2Na$ Alkyl = 75 - 70 % $\rm C_{12}$ 25 - 30 % $\rm C_{14}$ (Genopol LROB flüssig) in einer Menge von 3,16 g, in Form einer 1 %ige Lösung = 0,1 % auf die Summe aus Vinylacetat und Ethylacrylateinwaage zugegeben.

10

5

Nach dem Ende der Zugaben wird mit einer Geschwindigkeit von 350 bis 400 UpM gerührt und es wird mit ca. 10 1/h Stickstoff gespült, um den Sauerstoff aus der Lösung zu verdrängen. Diese Stickstoffspülung wird während der gesamten Reaktionszeit beibehalten. Der Restsauerstoffgehalt beim Start der Polymerisation liegt vorteilhaft zwischen 1,2 und 1,8 ppm. Der pH-Wert des Reaktionsgemisches liegt bei etwa 2,1. Das Reaktionsgemisch wird auf 35°C erwärmt.

20

25

30

15

Nach einer 20-minütigen Stickstoffspülung mit ca. 10 1/h wird die Polymerisationsreaktion durch die Zugabe von 0,75 g $K_2S_2O_8$ = 0,5 % (alle Initiatormengen sind bezogen auf die Monomereinwaage) gestartet. Nach 1 Stunde werden weitere 0,75 g $K_2S_2O_8$ = 0,5 %, bezogen auf die Monomereinwaage, zugegeben. Nach 2 Stunden werden 1,5 g $K_2S_2O_8$ = 1 % zugegeben. 4 Stunden nach dem Reaktionsstart wird das Reaktionsgemisch gering viskos und es werden weitere 1,5 g $K_2S_2O_8$ = 1 % zugegeben. Nach 6 Stunden ist die Reaktion beendet und es werden 11,19 g einer 50 %ige Natronlauge zugegeben, um den pH-Wert von 1,9 auf 6,2 anzuheben.

Das erhaltene Endprodukt ist durch folgende Angaben charakterisiert:

pH-Wert:

6,4

5 Konzentration:

24 Gew. - X

Viskosität (VT24 Haake):

100 mPa's bei 25°C

Grenzviskosität (*):

 $0.32 \text{ g} \cdot \text{dl}^{-1}$

(gemessen an einer 1 % NaCl-Lösung bei 25°C)

Die Polymerisate 2 bis 33, deren Zusammensetzung Tabelle 1 zu entnehmen ist, können analog zu Beispiel 1 hergestellt werden.

Beispiel 34

15

20

In einem 1 1-Polymerisationskolben mit Rührer, Rückflußkühler und Gaseinleitrohr für Inertgas werden 324,3 g
entionisiertes Wasser vorgelegt. Danach werden 34,9 g
Ethylacrylat zugegeben. Diese Menge entspricht 0,3405 mol
Ethylacrylat.

Anschließend werden

- 142,15 g einer 30 %ige wäßrige Acrylamidlösung = 0,600
 25 Mol und
 - 37,8 g 1-Vinylpyrrolidon-2 = 0,3405 mol und
 - 18,69 g Acrylsaure = 0,2594 Mol und
 - 33,57 g einer 50 %ige Lösung von 2-Acrylamido-2-methylpropan natriumsulfonat (AMPS) = 0,0811 mol
- 30 zugegeben.

Diese Monomereinsatzmengen entsprechen einer Zusammensetzung von

- 21 mol-% Ethylacrylat,
- 37 mol-% Acrylamid,
- 21 mol-% 1-Vinylpyrrolidon-2,
- 10 16 mol-% Acrylsaure und
 - 5 mol-% AMPS.

Als Kettenlängenregler wird Hydrochinon in einer Menge von 6 g einer 1 %iger Lösung = 0,04 %, bezogen auf die Gesamtmonomereinwange, eingesetzt. Um eine bessere Verteilung der nicht wasserlöslichen Monomeren zu erreichen, wird eine Lösung des Tensids Genapol in einer Menge von 3,41 g einer 1 %ige Lösung = 0,1 % auf die Ethylacrylateinwaage zugegeben.

20

25

5

Nach dem Ende der Zugaben wird mit einer Geschwindigkeit von 350 bis 400 Up!M gerührt und es wird mit ca. 10 1/h Stickstoff gespült, um den Sauerstoff aus der Lösung zu verdrängen. Diese Stickstoffspülung wird während der gesamten Reaktionszeit beibehalten. Der Restsauerstoffgehalt beim Start der Polymerisation liegt vorteilhaft zwischen 1,2 und 1,8 ppm. Der pH-Wert des Reaktionsgemisches liegt bei etwa 2,8. Das Reaktionsgemisch wird auf 35°C erwärmt.

Nach einer 20-minütigen Stickstoffspülung mit ca. 10 1/h wird die Polymerisationsreaktion durch die Zugabe von 0,75 g K₂S₂O₈ = 0,5 % (alle Initiatormengen sind bezogen auf die Monomereinwaage) gestartet. Nach 1 Stunde werden weitere 0,75 g K₂S₂O₈ = 0,5 %, bezogen auf die Monomereinwaage, zugegeben. 4 Stunden nach dem Reaktionsstart

wird das Reaktionsgemisch gering viskes und es werden weitere 1,5 g K₂S₂O₈ = 1 % zugegeben. Nach 6 Stunden ist die Reaktion beendet.

Das erhaltene Zwischenprodukt ist durch folgende Angaben charakterisiert:

10

pH-Wert:

2,6

Konzentration:

24 Gew.-%

Viskosität (VT₂₄ Haake):

200 mPa's bei 25°C

Im Anschluß an die Polymerisation wird die Umsetzung des Polymerisats mit Formaldehyd und Natriumhydrogensulfit durchgeführt.

Hierzu wird die Polymerlösung bei 20°C mit 15,31 g einer 20 50 %iger Natronlauge und 12,17 g 25 %ige Natronlauge auf einen pH-Wert von 8,9 eingestellt.

Danach werden 20,66 ml einer 40 %igen Formaldehydlösung zugegeben und es wird unter ständigem Rühren auf 50°C aufgeheizt. Die Temperatur von 50°C wird 2 Stunden lang beibehalten.

Nun erfolgt eine Zugabe von 31,22 g NaHSO $_3$ und es wird auf $60^{\circ}\,\mathrm{C}$ Temperatur aufgeheizt.

30

25

Nach 1 Stunde bei 60°C ist die Reaktion beendet.

Die erhaltene Lösung kann direkt eingesetzt werden.

Die Polymerisate 35 bis 40, deren Zusammensetzung Tabelle 1 zu entnehmen ist, können analog zu Beispiel 34 hergestellt werden.

In der Tabelle I werden folgende Abkürzungen verwendet:

10

AMPS: 2-Acrylamido-2-methylpropansulfonsäurenatrium-

salz

NVPY: 1-Vinylpyrrolidon-2

Acrylamid

15 EA: Ethyladrylat

3.1.1.19

IBA: Isobutylacrylat

TBA: Tertiarbutylacrylat

HEA: Hydroxyethylacrylat

HPA: Hdroxypropylacrylat

20 VAC: Vinylacetat

VMACAM: N-Vinyl-N-methylacetamid

NVSA: Natriumyinglaulfonat

NASS: Natriumstyrolsulfonat

AS: Acrylsäure

25 MAS: Methacrylsaure

MA: Methacrylat

HPMA: Hydroxypropylmethacrylat

HEMA: Hydroxyethylmethacrylat

.

VCLT: Vinylcaprolactam

35

Tabelle 1	-1											•	
Beispiel	mol%	Mon.1	mo 1%	Mon.2	mo 1%	Mon.3	mo 1 %	Mon.4	mo 1%	Mon.5	mo1%	Mon.6	Viskosität
ŗ.	·	Ē	•	747	36	AAM	24	NVPY	æ	AS	10	AMPS	100
- (C 7	ទី ធី	•		35	AAM	10	NVPY	œ	AS	10	AMPS	300
N (7	5 6	7	747		AAH	30	NVPY	∞	AS	10	AMPS	100
m •	C .	ទី ជី	- 1	747	8 8	AAM	20	NVPY	80	AS	20	AMPS	200
or u	<u>.</u>	ל ל נו		VAC	. 28	AAM	20	NVPY	20	AS	9	AMPS	300
n ~	. T	\ <u>\</u>		VAC	24	AM	16	NVPY	∞	AS	30	AMPS	200
9 1	3 4	5 6	. ĸ	VAC	16	AAM	54	NVPY	æ	AS	30	AMPS	100
~ · o	CT	<u>ح</u> دا د	•		20	AAM	9	NVPY	∞	YS	22	AMPS	300
0 0	, <u>-</u>	1	7	VAC	43	AAM	10	VMACAM	80	AS	17	AMPS	1.400
` ;	2 4	5 5	. ^	VAC	36	AAM	24	VMACAM	c	YS	2	AMPS	300
2:	C #	101	. ^	VAC	98	AAH	24	NVPY	∞	YS	01	AMPS	200
1 :	בי ש		. ^	AAC	36	AM	24	NVPY	®	MAS	01	AMPS	200
21	ה ה ה	5 6	•	?	32	AAM	20	NVPY	æ	YS	01	AMPS	300
F) (2	S G	U	747	12	AAH	202	NVPY	œ	YS	01	AMPS	200
.	2 .	ន៍ ជ	, ,	AAC	9	AM	9	NVPY	∞	AS	01	AMPS	400
<u>.</u>	C +	5 5		VAC	87	AM	12	NVPY	&	AS	\$	AMPS	200
9 !	CT.	1 6		ANC	20	Y	2	NVPY	∞	YS	2	AHPS	90
<u> </u>	C7	5	. נ	4 4	7	AAM	21	NVPY	~	AS	17	MPS	200
8 1	,	5	77	5	8 6	AAA	24	NVPY	E	AS	01	AMPS	100
20	2	Ę		2 4 5	S. 4	MAA	24	NVPY	©	AS	2	AMPS	300
21	2	HEMA	٠ (3 6	744	24	NVPY		AS	10	AMPS	200
22	15	HPMA	> 1	VAC	5		5 ?	Adam	•	54	2	AMPS	200
23	12	HEA	^	VAC	9	PA :	5 ?		> «) Y	?	AMPS	906
72	15	4	2	VAC	36	ş	V 2	- - - -	D	2	2) ! !) }

/iskositāt	200	200	300	200	200	2002	00,	002			00		90	00	00	300
Vis		. •							7							
Mon.6	AMPS	AMPS	AMPS	AMPS	AMPS	NAVS	AMPS	AMPS	NAVS	AMPS	AMPS	AMPS	AMPS	AMPS	AMPS	AMPS
mo 1 X	10	10	17	2	6	10	S	10	10	'n	20	30	2	10	10	10
Mon.5	YS	AS	YS	YS	YS	YS	AS	YS	AS	AS	AS	YS	AS	YS	AS	YS
mo 1 %	6 0	60	11	19	19	23	.21	11	18	16	11	∞	20	∞	\$	€0
Mon.4	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPY	NVPT	NVPT
то 1%	24	24	17	17	15	21	51	. 21	21	21	21	1.6	20	10	300	20
Mon,3	AAH	AAM	AAH	AAH	AAM	W	AAM	AAM	AAH	AAM						
mo 1 %	36	36	44	27	92	36	36	36	36	37	22	54	88	35	30	32
Mon.2	VPP	VPP		VAC	TBA	TBA	ផ	VAC	IBA	VAC		VAC	VAC		VAC	
mo 1 %	11	7		7	23	10	17	11	15			2	7		7	
Mon.1	舀	舀	HEA	VPP	HEA			Œ		Œ	1	ជ	ā	4	I	EA
mo 1 %	11	15	7	20	æ			11		21	21	12	12	40	12	30
Beispiel molx Nr.	52	92	27	82	62	30	31	. 26	33	34	32	36	37	98	39	40

Tabelle 1 (Fortsetzung)

In den nachfolgenden Anwendungsbeispielen werden die erfindungsgemäßen Polymerisate mit bekannten Verfließ-mitteln für Baustoffgemische verglichen. Bei dieser Anwendung ist besonders wichtig, daß das Verfließmittel zu einem möglichst ausgedehnten Verteilen der Fließestrichmasse in dem betreffenden Raum führt.

Zur Messung dieses Verfließeffektes wird in anwendungstechnischen Tests das sogenannte Ausbreitmaß unter standardisierten Bedingungen verwendet. Außerdem ist es besonders wichtig, daß die Fließestrichmischung auch nach 1 Stunde noch ihre volle Wirkamkeit beibehält. Aus diesem Grund wird das Ausbreitmaß nach 1 Stunden nochmals ermittelt. Das Ausbreitmaß nach 1 Stunde sollte im Idealfall genau so groß sein wie das Ausbreitmaß sofort nach dem Ansetzen der Fließestrichmischung. Um einen zügigen Baufortschritt zu gewährleisten, muß der Fließestrich nach 16 Stunden (d.h. am Morgen des nächsten Arbeitstages) begehbar sein. Aus diesem Grund wird beim Labortest für die Fließestrichanwendung die Aushärtung nach 16 Stunden überprüft.

Der Fließestrichtest wird folgendermaßen durchgeführt:

Es wird folgende Rezeptur eingesetzt:

30

15

20

25

175 g Zement PZ 35

175 g Flugasche

725 g Sand mit einer Körnung von 0 bis 2 mm

35 insgesamt 1.075 g Feststoff

WW 5246

Die Zusatzmengen an Verfließmitteln (Polymerisaten) und Entschäumer werden auf diese Feststoffmenge von 1.075 g bezogen.

Es werden bei allen Anwendungsbeispielen folgende Zusätze verwendet:

10

- 0,2 % Verflieβmittel (100 %ig),
 bezogen auf die Grundrezepturmenge
- 0,1 % Entschäumer SB 2030 S, bezogen auf die Grundrezepturmenge

15

20

Die Wassermenge richtet sich nach der Fließfähigkeit des Estrichs. Man geht von 105 ml Anfangsgesamtwassermenge aus und dosiert je nach Bedarf zu. In dieser Anfangsgesamtwassermenge ist das Wasser enthalten, daß das Polymerisat mit seiner Lösung mitbringt.

Durchführung des Tests

25

Der Sand, der Zement und die Flugasche werden in einem Labormischer 2 min trocken gemischt. Die Polymerlösung, der Entschäumer und das Wasser werden in ein Becherglas eingewogen, verrührt und danach in die homogene Trockenmischung aus Sand, Zement und Flugasche gegeben, wobei die Trockenmischung gerührt wird.

30

Nach 2 min wird der Mischvorgang unterbrochen und man beurteilt die Probe danach, ob die Oberfläche innerhalb von 15 bis 30 sec völlig glatt verfließt. Falls diese Eigenschaft noch nicht erreicht ist, wird Wasser in einer

Abstufung von 5 ml zugegeben und anschließend wird diese

Wassermenge 1 min verrührt. Danach wird der Rührvorgang
wieder unterbrochen und es wird wieder beurteilt, ob die
Oberfläche innerhalb von 15 bis 30 sec ganz glatt verfließt. Kurz vor dem Erreichen dieses völlig glatten Verfließens wird das Wasser nur noch in Schritten von 1 ml
zugegeben.

Die Wassermenge, die benötigt wird, um ein völlig glattes Verfließen zu erreichen, sollte möglichst gering sein, um eine Rißbildung im Estrich zu vermeiden.

15

Nach dem Erreichen eines völlig glatten Verfließens wird das Ausbreitmaß bestimmt. Bis zu diesem Zeitpunkt muß der Estrich insgesamt 10 min gerührt worden sein. Im Anschluß erfolgt die Bestimmung des Ausbreitmaßes.

20

25

Bestimmung des Ausbreitmaßes

Ein Kunststoffzylinder mit einem Durchmesser von 7 cm und einer Höhe von 8,5 cm, der in der Mitte einer Kunststoffschale mit einem Durchmesser von 32 cm steht, wird mit dem Fließestrich vollgefüllt. Danach wird der Kunststoffzylinder angehoben, so daß der Fließestrich auseinanderfließen kann. Nach 3 min wird durch mehrere Messungen der durchschnittliche Durchmesser des ausgebreiteten Fließestrichfladens bestimmt. Dieses Maß gibt das Ausbreitmaß an. Beim Verfließen des Estrichs wird auch gleichzeitig dessen Oberfläche beurteilt, die möglichst glatt sein sollte. Das Verfließen des Estrichs sollte auch möglichst zu einer runden Form führen.

35

Nach Bestimmung des Ausbreitmaßes wird die gesamte

Estrichmasse in einen Polystyrolbecher gefüllt und 1
Stunde lang stehengelassen. Nach dieser Zeit, die von der Zugabe der Polymerlösung zur Trockenmischung an gerechnet wird, wird die Oberfläche des Estrichs auf eine evtl.

Hautbildung geprüft. Anschließend wird der Estrich gut durchgerührt, wobei man beurteilt, ob der Estrich schon weitgehend abgebunden ist. Der Estrich sollte durch Rühren wieder gut fließfähig zu machen sein.

Im Anschluß bestimmt man wieder, wie oben beschrieben, das Ausbreitmaß und beurteilt die Oberfläche.

Zum Abschluß wird eine Probe von 100 g Estrich in einen Polystyrolbecher gefüllt und diese Probe läßt man 16 Stunden aushärten.

Prüfung der Aushärtung

20

Die Aushärtung der Probe wird geprüft, indem man mit dem Finger fest auf die Oberfläche drückt. Gibt die Oberfläche des Estrichs nach, so ist er nicht begehbar. Dies ist ein grober Vortest.

Zusätzlich wird die Aushärtung mit einem Nadelgerät nach Vickert überprüft. Hierbei wird untersucht, ob eine Metallnadel mit einem Durchmessr von ca. 1 mm, die mit einem Gewicht von 300 g belastet ist, in die Probe eindringt. Es werden 10 Messungen durchgeführt und aus diesen Messungen wird der Mittelwert der Eindringtiefe bestimmt. Der Estrich wird dann als ausgehärtet betrachtet, wenn die Nadel bei keiner der 10 Messungen in den Estrich eindringen konnte.

WW 5246

Für die Untersuchungen wurden folgende Proben eingesetzt:

- A. Mischpolymerisat (erfindungsgemäß), bestehend aus 15 mol-% Ethylacrylat, 7 mol-% Vinylacetat, 36 mol-% Acrylamid, 24 mol-% 1-Vinylpyrrolidon-2, 8 mol-% Acrylsäure und 10 mol-% AMPS (Beispiel 1, Tabelle 1).
- B. Modifiziertes Mischpolymerisat (erfindungsgemäß),
 hergestellt in der Zusammensetzung 21 mol-% Ethylacrylat, 37 mol-% Acrylamid, 21 mol-% 1-Vinylpyrrolidon-2, 16 mol-% Acrylsäure und 5 mol-% AMPS. Dieses
 Polymerisat wurde nach der Polymerisation noch mit
 Formaldehyd und Natriumhydrogensulfit umgesetzt
 (Beispiel 34, Tabelle 1).
- 20 C. Handelsübliches Melamin-Formaldehyd-Kondensationsprodukt für den Einsatz als Betonverflüssiger vorgesehen (Vergleichsprodukt).
- In der Tabelle 2 sind die Ergebnisse der Untersuchungen
 mit diesen Produkten und mit den Verfließmitteln gemäß
 Beispiel Nr. 2, 3, 5, 9, 11, 15, 16 und 22 zusammengestellt:

30

5

10

15

Verfließ- mittel	Wasserverbrauch in ml	Ausbreitmaß unmittelbar nach dem An- setzen des Estrichs in ml	Ausbreitmaß I h nach der Zugabe des Ver- fließmittels in ml	Bemerkungen zum Ver- fließen nach 1 h	Aushärtung ermittel nach Vickert
<	129	250	. 592	durch Rühren leicht zu verflüssigen; fließt glatt ohne Sedimentation	ausgehärtet
æ	123	245	230	durch Rühren leicht zu verflüssigen; fließt glatt ohne Sedimentation	susgehärtet
ပ	140	165	. 165	nicht fließfähig, un- ebene Oberfläche, starke Wölbung des Estrichfladens	ausgehärtet 8
Bsp. 2	128	250	. 230	durch Rühren leicht zu verflüssigen; fließt glatt ohne Sedimentation	ausgehärtet
Bsp. 3	128	240	200	1	
Bep. 5	125	265	275		8 1
Bsp. 9	131	245	2.0		1 1
Bsp. 11	126	. 250	240		
Bap. 15	124	260	255		
Bsp. 16	112	255	230	*	· •
Bep. 22	129	190	210		
•					

Tabelle 2

- Die Ergebnisse der anwendungstechnischen Untersuchungen zeigen eindeutig die überlegene Wirksamkeit der erfindungsgemäβen Verflieβmittel gegenüber dem Vergleichsprodukt C.
- Mit den erfindungsgemäßen Produkten werden sehr viel höhere Ausbreitmaße unmittelbar nach dem Ansetzen des Estrichs
 erreicht als mit dem Vergleichsprodukt C. Die erfindungsgemäßen Produkte verfließen vorteilhafterweise völlig
 glatt, ohne Sedimentation, während das Vergleichsprodukt
 C auch mit der höheren Wassermenge nur zu einem unebenen
 Verfließen des Estrichfladens führt, der zudem noch eine
 Wölbung aufweist.
- Besonders deutlich wird die Überlegenheit der erfindungs-20 gemäßen Produkte bei der Bestimmung des Ausbreitmaßes 1 Stunde nach der Zugabe des Verfließmittels.

Hier weisen beide erfindungsgemäßen Produkte noch das unwesentlich veränderte hohe anfängliche Ausbreitmaß auf und bewirken ein völlig glattes Verfließen des Estrichs ohne Sedimentation.

Das Vergleichsprodukt C hingegen ist nicht fließfähig und führt zu einem Estrichfladen mit unebener Oberfläche und einer starken Wölbung.

Die erfindungsgemäßen Produkte erreichen also eine weitaus höhere Wirksamkeit als die bisher bekannten Produkte und stellen somit eine wesentliche Verbeserung des Standes der Technik dar.

25

30

Patentansprüche

ţ.,

5

- 1. Wasserlösliche Copolymerisate, die zu
 - 1) 5 bis 50 mol-% aus Resten der Formel I

2) O bis 20 mol-% Resten der Formel II

3) 5 bis 50 mol-% Resten der Formel III

4) 5 bis 50 mol-% Resten der Formel IVa oder IVb

35

20

5) 2 bis 50 mol-% Resten der Formel V

10

š

6) 5 bis 50 mol-% Resten der Formel VI

15

bestehen, wobei in den Resten I bis VI

Wasserstoff oder eine Methylgruppe, R_1

20

eine Alkoxycarbonylgruppe mit 1 bis 4 C-Atomen R_2 in der Alkoxygruppe, vorzugsweise eine Ethyloxy-, eine Isobutyloxy- oder tert. Butyloxycarbonylgruppe, eine Alkanoyloxygruppe mit 1 bis 4 C-Atomen oder eine β-Hydroxyalkoxycarbonyl mit 2 oder 3 C-Atomen,

25

eine Methyl- oder eine Ethylgruppe, R_3

30

Wasserstoff oder eine Methylgruppe, R_{4}

R₅ und R₆ gleich oder verschieden, Wasserstoff, eine Methyl- oder Ethylgruppe oder gemeinsam einen Trimethylen- oder Pentamethylenring bilden,

35

Wasserstoff oder eine Methylgruppe, R_7

WW 5246

Y eine kovalente Bindung oder eine Gruppe der Formel

- X ein Imidazol- oder Carbazolrest bedeuten und wobei die Summe aus 1) bis 6) immer 100 mol-% ergeben muß.
- 2. Wasserlösliche Copolymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie aus
 - 1) 10 bis 40 mol-% Resten der Formel I
 - 2) 0 bis 15 mol-% Resten der Formel II
 - 3) 20 bis 50 mol-% Resten der Formel III
 - 4) 10 bis 40 mol-% Resten der Formel IVa oder IVb
 - 5) 5 bis 30 mol-% Resten der Formel V
 - 6) 5 bis 30 mol-% Resten der Formel VI

bestehen.

)

5

0

5

- 3. Wasserlösliche Copolymerisate nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie sich von Ethylacrylaten, Vinylacetat, Acrylamid, 1-Vinyl-2-pyrrolidon, Acrylsäure und 2-Acrylamido-2-methylpropansulfonsäure ableiten und gegebenenfalls mit Formaldehyd und Na-bisulfit umgesetzt sind.
 - 4. Baustoffmischungen, insbesondere Estrichmischungen, auf Basis Zement, Sand und Flugasche, dadurch gekennzeichnet, daβ sie als Verfließhilfsmittel die Copolymerisate nach Ansprüchen 1 oder 3 enthalten.

WW 5246

- 5 5. Baustoffmischungen nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie das Verfließhilfsmittel in Mengen von 0,05 - 1 Gew.-%, bezogen auf Feststoffe, enthalten.
- 10 6. Baustoffmischungen nach Ansprüchen 3-4, dadurch gekennzeichnet, daß sie das Verfließhilfsmittel in Mengen von 0,15 - 0,4 Gew.-% enthalten.

15

20

25

30

1 Veröffentlichungsnummer:

0 214 454 A3

® EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- 21 Anmeldenummer: 86110675.5
- 2 Anmeldetag: 01.08.86

(5) Int. Cl.4: **C 08 F 220/56**, C 08 F 226/02, C 08 F 220/06, C 04 B 24/26

3 Priorität: 14.08.85 DE 3529095

- Anmelder: Wolff Walsrode Aktiengesellschaft, Postfach, D-3030 Walsrode 1 (DE)
- Weröffentlichungstag der Anmeldung: 18.03.87 Patentblatt 87/12

Benannte Vertragsstaaten: AT DE FR IT NL

- © Erfinder: Lange, Werner, Dr., Im Heidfeld 18, D-2722 Visselhövede (DE) Erfinder: Höhl, Frank, Brochdorf 52, D-3044 Neuenkirchen (DE) Erfinder: Szablikowski, Klaus, Dr., Claudiusstrasse 5, D-3030 Walsrode 1 (DE)
- Weröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 16.06.87 Patentblatt 87/25
- (74) Vertreter: Zobel, Manfred, Dr. et al, c/o BAYER AG Konzernverwaltung RP Patentabteilung Bayerwerk, D-5090 Leverkusen (DE)
- Wasserlösliche Copolymerisate und deren Verwendung als Baustoffhilfsmittel.
- Die vorliegende Erfindung betrifft neue wasserlösliche Copolymerisate auf Basis von Acrylsäurederivaten und deren Verwendung als Baustoffhilfsmittel.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0214454

Nummer der Anmeldung

EP 86 11 0675

	Kennzeichnung des Dokum	GIGE DOKUMENTE ents mit Angabe, soweit erforderlich,		Betrifft		
ategorie	der ma	Bgeblichen Teile	^	Inspruch	ANMELDU	(ATION DER NG (Int. CI.4)
A	EP-A-O 044 508	(CASSELLA)			C 08	F 220/56 F 226/02 F 220/06 B 24/26
		·				
		·				
						RCHIERTE ETE (Int. Cl.4)
					C 08	F
					•	
Der vo	orliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt.	7			
	Recharchenort DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 20-03-1987		CAU	Pruler WENBERG	C.L.M.
(: von t ' : von t ande : techr) : nicht	EGORIE DER GENANNTEN DO Desonderer Bedeutung allein b Desonderer Bedeutung in Verb ren Veröffentlichung derselbe nologischer Hintergrund Ischriftliche Offenbarung chenliteratur	petrachtet nach undung mit einer D : in der n Kategorie L : aus au	ndern Anmo	inmeldeda eldung and Gründen a	ent, das jedoci tum veröffentl geführtes Dok angeführtes D Patentfamilie nt	okument

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.